

Acronyme	Promoteur	Contact	Titre	Stratégie thérapeutique RIPH 1
ZnD3 COV-VICI	CHRU Lille	Drs.promotion@chru-lille.fr	« Influence de la supplémentation en zinc et en vitamine D3 sur la survie des sujets âgés institutionnalisés atteints d'infection à SARS-CoV-2	zinc gluconate 30 mg/j + en 25-OH colécalciférol 2000 UI/j
NIVISCO	Hospices civils de Lyon	drci.hcl@chu-lyon.fr	Etude de l'efficacité et de la sécurité du traitement par NIVolumab en Immuno-Stimulation chez les sujets adultes Obèses hospitalisés à risque d'évolution sévère du COVID-19. Etude multicentrique, parallèle, randomisée, contrôlée	NIVolumab
RLX0120	Promoteur DOMPE FARMACEUTICI S.P.A.Mandataire FV CLINICAL	: fvalleix@fv-clinical.com	Etude de phase 2/3 multicentrique, adaptative, randomisée, contrôlée par placebo, en double aveugle, en groupes parallèles, visant à évaluer l'efficacité et la sécurité de deux doses de raloxifène chez les patients adultes atteints de COVID-19 paucisymptomatiques.	(1) Capsule de gélatine dure contenant 60 mg de raloxifène, pour administration orale. (2) Capsule de gélatine dure contenant un placebo, pour administration orale
EPIC	GHU Paris	i.guimiot@ghu-paris.fr	Intérêt des échanges plasmatiques chez des patients présentant des auto-anticorps anti Interféron de type 1 atteints d'une COVID-19 grave –	(1) 3 séances d'échanges d'1,5 fois le volume plasmatique par de l'albumine à 4% à J1, J3, J5 en plus du traitement standard incluant notamment de la Dexaméthasone. (2) Traitement standard, incluant la Dexaméthasone
AB 20002 (second examen)	AB Science	Franck PITRE <franck.pitre@ab-science.com>	Un essai clinique de phase 2 randomisé, en double aveugle et contrôlé par placebo pour évaluer l'efficacité antivirale du masitinib chez les patients présentant des symptômes légers à modérés COVID-19	Masitinib : 3mg/kg/jour ; 4,5mg/kg/jour et 6,0mg/kg/jour par voie orale Comparateur Placebo + meilleurs soins de soutien
CV43043 - MorningSky	F. Hoffman-La Roche Ltd.	global.eudract@roche.com	ÉTUDE DE PHASE III, MULTICENTRIQUE, RANDOMISÉE, CONTRÔLÉE CONTRE PLACEBO, RÉALISÉE EN DOUBLE AVEUGLE ET EN AMBULATOIRE VISANT À ÉVALUER L'EFFICACITÉ, LA SÉCURITÉ D'EMPLOI ET L'ACTIVITÉ ANTIVIRALE DE RO7496998 (AT-527) CHEZ DES PATIENTS PRÉSENTANT UNE FORME LÉGÈRE OU MODÉRÉE DE LA COVID-19	RO7496998 (AT-527)
PET-DEXDO COVID	ASSISTANCE PUBLIQUE-HÔPITAUX DE PARIS	anne.bissery@aphp.fr	Impact de la sédation post-SDRA COVID sur la neuro-inflammation tardive	La dexmédétomidine

Acronyme	Promoteur	Contact	Titre	Stratégie thérapeutique RIPH 1
THERAPIDE	Institut Pasteur de Lille	benoit.deprez@univ-lille.fr	Étude de phase 2/3, adaptative, menée en ambulatoire, randomisée, contrôlée par placebo, en double aveugle, visant à évaluer la sécurité d'emploi, la tolérabilité et l'efficacité du TEE001DP chez des patients atteints de la COVID-19 symptomatique au stade précoce	TEE001DP-01
CPI-006-003	Corvus Pharmaceuticals	popescu@voisincounseling.com	Étude de phase 3, randomisée, contrôlée par placebo, en double aveugle, multicentrique, stratifiée de CPI-006 en plus du traitement de référence par rapport au placebo en plus du traitement de référence chez des patients atteints de Covid-19 hospitalisés, présentant des symptômes légers à modérés	(1) CPI-006 en plus du traitement de référence (2) placebo
CONCERTEST	CHU Montpellier	mc-picot@chu-montpellier.fr	Risque d'infection par le SARS-CoV-2 dans un concert debout dans une salle de spectacle close	
RTKOV	Gustave Roussy	eric.deutsch@gustaveroussy.fr	Etude randomisée de phase II évaluant l'irradiation thoracique à faible dose dans le traitement de la pneumonie sévère à Covid-19 chez les patients atteints de cancer avancé.	Radiation dose and fractionation
HO2PE	Hemarina	Minville.v@chu-toulouse.fr	Utilisation d'un transporteur d'oxygène M101 chez des patients Syndrome de Détresse Respiratoire Aiguë (SDRA) COVID 19+, en insuffisance respiratoire aiguë réfractaire sous ventilation mécanique. Etude HO2PE	transporteur d'oxygène M101
PERSICOT	Association Espoirs	dominique.salmon@aphp.fr	ETUDE DES REPONSES IMMUNES CELLULAIRES T DANS LE COVID LONG PERSICOT Une étude cas témoins monocentrique	compare la réponse immune cellulaire T anti SARS-CoV-2 entre : ☐ Un groupe CAS de patients présentant un COVID Long ☐ Deux groupes TEMOINS de patients : ☐ Témoins COVID RESOLU ☐ Témoins SAINS

Acronyme	Promoteur	Contact	Titre	Stratégie thérapeutique RIPH 1
APL-D-003-20	Pharma Mar S.A.	virginie.berland@covance.com	A Phase 3, Multicentre, Randomised, Controlled Trial to Determine the Efficacy and Safety of Two Dose Levels of Plitidepsin Versus Control in Adult Patients Requiring Hospitalisation for Management of Moderate COVID-19 Infection	(1) Bras plitidepsin 1,5 mg + dexaméthasone (2) Bras plitidepsin 2,5 + dexaméthasone (3) Bras témoin dexaméthasone
ARNCOMBI	APHP	Fatiha.djennaoui@aphp.fr	Essai multicentrique randomisé en ouvert comparant l'efficacité immunologique d'un schéma vaccinal combinant deux vaccins ARNm Covid19 (PfizerBioNTech et Moderna) à celle d'une vaccination homologue de chaque vaccin ARNm Covid19 : essai de non infériorité	(1) Pfizer – Pfizer (2) Pfizer – Moderna (3) Moderna – Moderna (4) Moderna - Pfizer
Live Again	AH-HP	serge.bureau@aphp.fr	Etude sur la transmission du SARS CoV-2 lors d'un rassemblement de grande ampleur en configuration debout en salle fermée avec application d'un protocole sanitaire spécifique	
COVID ESO	Hospices Civils de Lyon	cecile.gayet@chu-lyon.fr	Evaluation de l'impact de la reprise d'évènements sportifs outdoor (ESO) soumis à un protocole sanitaire unique sur le risque de transmission du virus SARS-CoV-2 au sein des participants	
COVID-OL	Hospices Civils de Lyon	cecile.gayet@chu-lyon.fr	Evaluation de l'impact de la réouverture des stades aux spectateurs sur le risque de transmission du virus SARS-CoV-2 lors des matchs de football	